⑲ 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

® 公開特許公報(A) 平2-287145

⑤Int. Cl. ⁵

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)11月27日

G 01 N 27/28 27/416 33/543 3 0 1 Z

7363-2G

P 7906-2G

7363-2G G 01 N 27/46

386 Z

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全6頁)

ᡚ発明の名称

レセプタが固定された細径管およびレセプタの固定方法

②特 願 平1-109997

②出 願 平1(1989)4月27日

⑩発 明 者 鶴 田

仁志

岡山県倉敷市酒津2045番地の1 株式会

株式会社クラレ内

⑩発明者 山田

秀 明

岡山県倉敷市酒津2045番地の1

株式会社クラレ内

⑩発明者 中村 通宏

岡山県倉敷市酒津2045番地の1

株式会社クラレ内

⑩出 願 人 株式会社クラレ ⑭代 理 人 弁理士 本多 堅

岡山県倉敷市酒津1621番地

明 細 夸

1. 発明の名称

レセプタが固定された 概 径 管 およびレセプタの 固 定 方 法

2. 特許請求の範囲

1. 先端に設けられたpH電極挿入用の細管部から後端に向って拡径するピペットチップ形状の細径管の少くとも細管部内壁に、測定対象物質たるアナライトと特異的に結合する第 l のレセプタが固定されてなることを特徴とするレセプタが固定された細径管。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は微量アナライト物質の測定、特に免疫反応(抗原-抗体反応)を利用して生体試料のような多成分系に微量含まれる特定の物質を定量的に測定するために用いられる、レセプタが固定された細径管およびレセプタの固定方法に関するものである。

(従来の技術)

合し得る第1のレセプタを固定化した固相を試料 溶液と標識第2レセプタ、もしくは標識アナライ ト(以下これらの標識体をコンジュゲートという) と同時、または逐次的に接触させてアナライトー レセプタ反応を行なわせた後、洗浄し、しかる後 に該固相上に残存している標識物質の量を測定す ることによって試料溶液中のアナライトの量を測 定するのである。ここで標識としてはラジオアイ ソトープや酵素等の増感作用の大きい物質が用い られる。またレセプタとしてはアナライト、抗原 やハプテンのときはそれに対する特異抗体、ある いはアナライトが抗体である時はその抗体に対す る抗原性物質、アナライトがDNAやRNAであ る時にはそれらに相補的なDNAやRNA、アナ ライトがリガンドである時にはそれに対するレセ プタがそれぞれ用いられる。かかる測定方法の代 表例として不均一法EIA、いわゆる Enzyme Linked Immuno Sorbent Assay (E L I S A) M 知られている。

ELISAにおいては、試料溶液中の測定対象

基質溶液の光学的性質の変化を観察するには、 従来からいくつかの方法が用いられている。その うち機器を用いる方法としては、吸光光度計、 光光度計、化学発光光度計などで基質溶液の光学 的性質の変化を光学的に測定するものがある(例 えば、石川、河合、宮井、酵素免疫測定法、医学 書院(1982)参照)。

また、別の方法として基質溶液と対照基質溶液を対比させ基質溶液の色の違いを肉眼で観察して 微量アナライト物質の存在を判定するものがある。

しかしながら機器を用いたこれらの光学的測定系は通常安定な光源、高感度の光度計、精密な光学系増幅回路等を要するために、高価で、大かりで複雑な装置にならざるを得なかつた。また測定するに当り、特殊な技術を必要とするため取扱いのための専門の技術者を配置しなければならなかった。

一方肉眼で直接観察する方法は、定性的な測定方法であり、色の変化のバラツキや観察者の主観が入るので判定に個人差が生じやすい。さらに、

物質を捕捉するために、測定対象アナライトと特 異的に結合し得るレセプタを試験管、マイクロブ レート等に固定化した固相が用いられ、増感用の 標識として酵素が用いられる。例えば測定対象ア ナライトが抗原の場合、サンドイツチ法ELIS A においては該抗原に結合し得る第2抗体(第2 レセプタ)に酵素を標識する。また競合法ELI SAにおいては測定対象抗原と同一の抗原に酵素 を標識する。一方測定対象アナライトが抗体であ り、これを抗原サンドイツチ法で測定する場合に は、レセプタとして抗原が用いられ、さらに酵素 標識した抗原が第2レセプタとして用いられる。 また競合法によって抗体(アナライト)を測定す る場合には、レセプタとして抗原を用い、該抗原 に対して測定対象抗体と競合し得る抗体を選択し これに酵素が標識される。上記標識として用いら れた酵素に対する基質溶液と、そしてさらに必要 ならば発色試薬を固相と接触させる。すると基質 溶液の分解反応に伴う基質溶液の光学的性質が変 化するので、その変化を観察するのである。

極く微量の物質の測定の場合には色の変化が少な く判定が困難であつた。

本発明者らは従来の測定方法の欠点を解消し、 観察者の主観による判定基準の曖昧さを除去して、 基質溶液の分解反応を客観的に、しかも高い検出 精度で測定する操作の簡単な微量アナライト物質 の測定装置を特願昭 63 - 38274号に提案した。

かかる装置は第4図に示すように、基質溶液の入口12と出口13を有するセル11と、該セル11内に収容されたpH電極14(通常pH感応電界効果トランジスタが用いられる)及び比較電極15と、セル内に基質溶液を供給するポンプ20と、内表面にレセプタを固定した細径管1をセル11内に収納する手段9で構成されている。

上記装置の基本的な操作は、まず内壁にレセプタを固定化した細径管1を準備する。次に該細径管をアナライト溶液およびコンジュゲート溶液と反応させ、内壁にアナライトーレセプタ複合体(コンジュゲートを含む)を形成させる。 その後 細径管を洗浄して遊離のアナライトや遊離のコン

ジュゲートを除去する。次に細径管をセル内に収容する手段 9により、第 5 図に示すように細径管1がpH電極14の pH感応面16を包囲するようにセル内に収容する。そのとき細径管1の内壁と pH電極14の pH感応面16の間隙が 1 mm以下に設定することが重要である。この前もしくは後に少くともこの間隙に基質溶液を導入して、細径管の内壁に吸着したコンジュゲートによって基質溶液を分解し、この時の基質溶液の pH変化を pH電極14で測定する。

かかる装置は従来の光学的検出器を用いて後量なアナライト物質を検出する方法に比べて、装置が簡易で、また細径管の先端部内壁を固相とするために、洗浄が容易で、かつ免疫反応時間および酵素反応時間が短くても測定が可能であるという優れた利点を有している。

(発明が解決しようとする課題)

上記測定法において、一定の品質を有する固相用の細径管を量産することは、再現性の良好な測定結果を得るために極めて重要である。また細径管の先端部内壁に固定されるレセプタは高価であ

固定する方法である。

第1 図は本発明の細径管1の断面図であり、該 細径管は先端にpH電極を挿入する細管部2と、拡 径 部 3 及 び 後 端 に 設 け ら れ た ヘ ツ ド 4 で 構 成 さ れ て いる。 拡径部 3 はさらにセルに設けられたテーパ に 沿 っ て 細 径 管 の 先 端 細 径 部 2を p H 電 極 に 確 実 に **知用させるためのガイドとしての第1の拡後館**。 と、後述する複数の細径管を直列に連結するため の第2の拡径部b及び吸引手段(図示せず)の先 端に設けられたテーパが嵌設される第3の拡逐部 cを有している。細径管1の先端細管部2はその中 に挿入されるpH電極の外径もしくは幅より若干太 めに設計される。例えばpH電極の幅が450umであ れば通常内径500~600umが適当である。また細管 部の長さは、通常挿入されるpH電極の長さの2~ 10倍 が 適 当 で あ る 。 例 え ば pH 電 極 と し て pH 感 応 電 界効果トランジスタを使用すると、その長さが通 常 1.5mmで あるので 細管 部 2の 長さは 3~ 15mm程度 が好ましい。細径管1の有効内容積は細管部2、第 1 の 拡 径 部 a 及 び 第 2 の 拡 径 部 b の 内 容 積 の 和 に

るので、そのロスを少なくすることも重要である。したがって、本発明の目的は上記装置に適用可能な、レセプタが固定された細径管を提供することである。さらに本発明の目的は上記二つの条件を満たしながら細径管の先端部内壁に抗原や抗体などのレセプタを固定する方法を提供することである。

(課題を解決するための手段)

すなわち、本発明の細径管は先端に設けられた pH電極挿入用の細管部から後端に向って拡径する ピペツトチツブ形状の細径管の少くとも細管部内 壁に、測定対象物質たるアナライトと特異的に結 合する第1のレセブタが固定された細径管である。

さらに本発明の製造方法は複数の上記細径管を直列に連結して、最後部の細径管の後端開口に吸引手段を接続するとともに、該吸引手段によって先端部の細径管の細管部先端から測定対象物質たるアナライトと特異的に結合する第1のレセプタを答解させた緩衡溶液を吸引することにより、各細径管の少くとも細管部内壁に第1のレセプタを

細径管の材質としては、例えばポリスチレン、ポリプロピレン、ポリテトロフロロエチレン、ポリ塩化ビニル、ポリメチルメタクリレート、ポリビニルアルコール、エチレンテポリマー、ポリエチレンテレフタレートやポリマー、ポリジメチルシロキサン等のポリシロキサン系ポリジメチルシロキサン等のポリシロキサン系ポ

リマー、6ナイロン、6.6-ナイロン等のポリアミド系ポリマー、ポリカーボネート、酢酸セルロースやニトロセルロースのようなセルロース系ポリマー、さらには各種無機ガラスを用いることができる。

上記細径管1の少くとも先端細管部2の内壁に測定対象物質たるアナライトと特異的に結合する第1のレセプタ5が固定されている。細管部2の内壁は第2図に示すように多数の凹凸を設けて表面積を大きくすると検出感度を向上させたり、インキュベーション時間を短縮することができて好ましい。

なお、このような細径管にレセプタを固定化し、 後量物質の検出に利用することができると思われる物質と、それらにより測定できると考えられる 項目の一例を表一[に示す。

すように直列に連結する。この場合細径管に設けられた第2の拡径部の外壁と、隣接する細径管に設けるれた第2の拡径部の内壁が液密に接合されるように細径管を隣接する細径管の内腔へ联揮する。

表 —	1
細径管に固定する物質	測 定 項 目
抗AFP抗体	AFP
抗CEA抗体	CEA
抗フエリチン抗体	フエリチン
抗βェマイクログロブリン抗体	βιマイクログロブリン
抗IgE抗体	I g E
抗TSH抗体	тѕн
抗HCG抗体	нсс
抗インシュリン抗体	インシユリン
抗HBs抗体	H B s抗原
抗HBe抗体	H Be抗原
H B s 抗 原	抗HBs抗体
抗Сιq抗体	免疫複合体
ds D N A	抗dsDNA
インシユリンレセプタ	インシユリン
D N A	相補的DNA

次に細径管1の少くとも先端細管部2の内壁にレセプタを固定する方法について説明する。まず複数、例えば4ケの細径管1(a)、1(b)、1(c)、1(d)を用意して、細径管1(a)の後端閉口から順次細径管1(b)、1(c)、1(d)の先端を挿入して第3図に示

端細管部2及び第1の拡逐部 aの内壁に官能基を 導入しておく必要がある。

通常細径管の少くとも先端細管部の内壁へ第1 のレセプタを固定した後、酵素標識体等の非特異 的吸着を抑制するためブロッキングが行われる。 そのために例えば、牛の血清アルブミン等のアツ セイ中の免疫反応に関与しない蛋白質の水溶液を 細径管内に導入して所定時間静置する。その後ブ ロッキング溶液を排出し、細径管を乾燥すること により少くとも細管部に第1のレセプタが固定さ れた細径管が製造される。細径管の乾燥は複数の 細径管を連結した状態のままでピペッタヘッドを はずし、連結された細径管の内部に乾燥空気を流 通させることにより行うことができる。また複数 の細径管の連結をほどき、各細径管をバラバラに した状態で所定温度・所定湿度下に静置すること によっても行うことができる。細径管の良好な保 存安定性を確保するために、プロッキング溶液に 糖類などを共存させておいてもよい。

(実施例)

第1図に示したような細径管をポリプロピレン 樹脂を用いて成型した。細径管の先端細管部の内 壁は560μm、その部分の長さは8mmである。また細 管部と第1の拡径部の内容積の和は6.5μ2である。

上記細径管の100本を直列に連結し、その開口 部末端の細径管にピペツタを挿入した。一方5048 / alの抗アルフアフエトプロテイン抗体を含むリ ン酸緩衡溶液を調製し、この溶液中に上記直列に 連結された細径管の先端を挿入し、70040の該溶 液を吸引し、25℃で24時間静置することにより、 細管駅9及び第1の抗径駅。の内壁に指アルファ フェトプロテイン抗体を吸着させた。次に該抗体 溶液をピペツタで排出し、リン酸緩衝溶液(pH 7.0) 700uQの吸引、排出を5回繰りかえすことに より、細径管内を洗浄した。次いで1%の牛血清 アルブミンを含むリン酸緩衝溶液70040を吸引し て25℃で3時間静置することによりブロッキング 処理を行った。この溶液を排出した後、ピペツタ を取りはずし、乾燥した窒素ガスを直列に連結さ れた細径管内にゆるやかに流通させて細径管を乾

(ピークレート)を用いた。

100本の細径管についてその値の最大・最小値、 平均値はそれぞれ1.83aV/sec、1.85aV/sec、 1.74mV/secでその中心変動値(CV値)はわず か1.88%であった。

(発明の効果)

以上に述べた本発明のレセプタが固定された細 径管およびその製造方法は次のような優れた効果 を有する。

(1)大量の均質な細径管を一度に製造することができる。(2)使用する測定対象物質たるアナライトと特異的に結合する第1のレセプタが極めて少量ですむ。通常細径管の先端細管部2と第1の拡径部aの容積すなわち1つの細径管あたりの第1のレセプタの使用量は数μQであり、これは従来よりの使用量(通常100μQ前後)の十分の1以たのの使用量(通常100μQ前後)の十分の1以下である。(3)第1のレセプタ(抗原や抗体など)は高価であり、その使用量は細径管のコストを決める重要な因子であるのが、本発明の細径管は第

燥させた。

このようにして作成された100本の細径管を用いて、以下のようにしてアルファフエトプロティンのサンドイツチアツセイを行い、100本の細径管の性能のパラつきを測定した。すなわち50ng/mlのウレアーゼ標識抗アルファフエトプロティンだ体および10%ヒト血清を含むリン酸緩衝溶液を調製し、鉄溶液20mlを上記各細径管中に吸引し、37℃で10分間インキュベーションした。その後細径管を、100mlの塩化アンモニウムと150mlの塩化ナトリウムを含む水溶液で、5回の吸引・排出処理することにより洗浄した。

この処理の後、細径管の先端細管部内壁に残存するウレアーゼの活性を、第4回に示す装置を用いて測定した。基質溶液としては、100mMの尿素と100mMの塩化アンモニウムおよび150mMの塩化ナトリウムを含む水溶液を用いた。

ウレアーゼ活性の指標としては、pH感応電界効果トランジスタのソース電位の変化速度の最大値

1のレセプタの使用量が極めて少ないため安価である。

4. 図面の簡単な説明

第 1 図 及 び 第 2 図 は 本 発 明 の 第 1 の レ セ ブ タ が 間 定 さ れ た 細 径 管 の 断 面 図 で あ り 、 第 3 図 は 複 数 の 細 径 管 を 直 列 に 連 結 し た 状 態 を 示 す 断 面 図 で あり 、 第 4 図 は 本 発 明 の 細 径 管 を 使 用 し た 微 量 ア ナ ラ イ ト 物 質 の 測 定 装 置 の 模 式 図 で あ り 、 第 5 図 は 細 径 管 を セ ル 内に 挿 入 し た 状 態 を 示 す 断 面 図 で ある。

1 · · · 細径管 2 · · · 細管部

3 ・・・ 拡径部 4 ・・・ ヘッド

5 ・・・ 第1のレセプタ 6 ・・・ ピペツタヘッド

a・・・ 第1の 拡径部 b・・・ 第2の 拡径部

c ・・・ 第3の拡径部

特許出額人 株式会社 クラレ 代 理 人 弁 理 士 本 多 堅





